

Винахід стосується твердої дозованої лікарської форми, яка містить: ядро, що включає фармакологічний агент, диспергований у першій матриці для контрольованого вивільнення, і покриття, сформоване зверху ядра, що містить той самий фармакологічний агент, диспергований у другій матриці для контрольованого вивільнення, у якій перша матриця містить зшитий крохмаль із високим вмістом амілози, друга матриця включає фізичну суміш полівінілацетату полівінілпіролідону. Початкова швидкість вивільнення агента із другої матриці для контрольованого вивільнення щонайменше у два рази більша, ніж швидкість вивільнення агента з першої матриці для регульованого вивільнення при вимірюванні окремо для кожного матеріалу матриці з використанням пристрою USP типу I в 50 мМ фосфаті, при рН 6,8 і при перемішуванні при 100 об./хв.